#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

#### (43) 国際公開日 2004年6月17日 (17.06.2004)

PCT

#### (10) 国際公開番号 WO 2004/049948 A1

(51) 国際特許分類7:

A61B 6/03

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/015443

(22) 国際出願日:

2003年12月2日(02.12.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

2002年12月3日(03.12.2002) 特願2002-351487

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式 会社 東芝 (KABUSHIKI KAISHA TOSHIBA) [JP/JP];

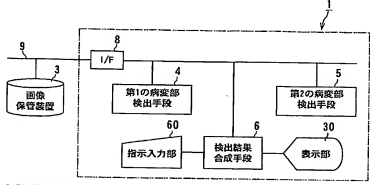
〒105-8001 東京都港区 芝浦一丁目 1番 1号 Tokyo (JP). 東芝メディカルシステムズ株式会社 (TOSHIBA MEDICAL SYSTEMS CORPORATION) [JP/JP]; 7 324-8550 栃木県 大田原市 下石上 1 3 8 5 番地 Tochigi (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 尾嵜 真浩 (OZAKI,Masahiro) [JP/JP]; 〒324-8550 栃木県 大 田原市 下石上1385番地 東芝メディカルシス テムズ株式会社 本社内 Tochigi (JP). 岩田 伊都子 (IWATA,Itsuko) [JP/JP]; 〒324-8550 栃木県 大田原市 下石上1385番地 東芝メディカルシステムズ株 式会社 本社内 Tochigi (JP).

/続葉有/

- (54) Title: COMPUTER-AIDED DIAGNOSTIC APPARATUS
- (54) 発明の名称: コンピュータ支援診断装置



- 3...IMAGE STORAGE
- 4...FIRST AFFECTED AREA DETECTING MEANS
- 5...SECOND AFFECTED AREA DETECTING MEANS 60...INSTRUCTION INPUT UNIT
- 6...DETECTION RESULT COMBINING MEANS

(57) Abstract: A computer-aided diagnostic apparatus characterized by comprising first affected area detecting means for detecting an affected area candidate from an image captured by a first modality, second affected area detecting means for detecting an affected area candidate from an image of the same region of interest of the same subject captured by a second modality different from the first modality, detection result combining means for comparing the results of the detections by the first and second affected area detecting means, and correspondence display means for displaying the affected area candidate detected by the first affected area detecting means superimposingly on the image analyzed by the second affected area detecting means together with the position related to the affected area and for displaying the affected area candidate detected by the second affected area detecting means superimposingly on the image analyzed by the first affected area detecting means together with the position related to the affected area. With this constitution, a computer-aided diagnostic apparatus for double-checking the images captured by a plurality of devices while comparing

(57) 要約: 第1のモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部検出手段と、前記モダリ ティと異なる第2のモダリティにより得られた、同一被検者の同一関心領域についての画像から病変部候補を検出 する第2の病変部検出手段と、前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合成 手段と、第1の病変部



(74) 代理人: 波多野久, 外(HATANO, Hisashi et al.); 〒 105-0003 東京都港区西新橋一丁目 1 7番 1 6号 宮 一 国際調査報告書 田ビル2階 東京国際特許事務所 Tokyo (JP).

添付公開書類:

- (81) 指定国 (国内): CN, KR, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, 各 PCT ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

検出手段により検出された病変部候補を、第2の病変部検出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、 且つ、第2の病変部検出手段により検出された病変部候補を、第1の病変部検出手段で解析される画像上に位置を 対応付けて表示する対応表示手段とを備えることを特徴とする。上記構成によれば、複数の装置で得られた画像を 比較しながらダブルチェックできるコンピュータ支援診断装置を提供することができる。

#### 明 細 書

### コンピュータ支援診断装置

#### 5 技術分野

本発明は、医用画像を用いた診断を支援するコンピュータ支援診断装置に係り、特に複数の種類の画像を夫々に適した画像処理アルゴリズムによりコンピュータ解析し、得られた異常情報を相互に比較対照することにより読影の効率及び信頼性の向上に利用できるコンピュータ支援診断装置に関する。

10

15

20

25

30

#### 背景技術

近年の医療現場では、X線コンピュータトモグラフィ(X線CT)装置、超音波診断装置、磁気共鳴イメージング(MRI)装置に代表される画像診断装置(以下「モダリティ」という)を用いた診断が多用されている。更に現在では、これらを用いたコンピュータ診断支援(Computer Aided Detection(CAD))も頻繁に用いられるようになっている(例えば、特許第3083606号公報参照)。

コンピュータ診断支援装置は、読影医の診断を支援するため、病変部の自動抽出や正常及び異常パターンの特徴を出力する装置である。これは、検出作業を、読影医の診断ルールをプログラミングすることにより自動化して読影医の負担を軽減させたものである。読影医は、この出力結果を見て、検出された病変部が腫瘍か否か、また良性のものか悪性のものかを最終的に判断する作業 (Classification) を行なう。なお、上述したComputer Aided Detection にこの Classification を含めたもの (Computer Aided Diagnosis) もまたCADと呼ばれている。

かかるコンピュータ診断支援が目的とするものには、自動診断、或いはスクリー ニングにおける省力化のほか、医師の見落としを防ぐことが挙げられる。

在来のX線直接撮影やX線TV装置のような透過方式では、厚さ方向に情報が積算されてしまうため、コントラストがつきにくく、また欠陥があってもその厚さ方向の位置を知ることができないという欠点がある。例えば、心臓の後ろにある腫瘍や肺尖部にある腫瘍は上記透過方式では発見しにくい。一方、このような欠点のないX線CT装置でも、一見血管のように見える腫瘍があり思わぬ見落としをすることがある。

このような見落としは、CADに拠ったとしても、このCADは基本的に読影医

10

20

25

30

の診断ルールをプログラミングしたものであるため、同様な見落としが予想される。かかる見落としを防止するために、CADの結果と読影医による読影レポートとを比較し、両者間に相違があれば警告を発するシステム(例えば、特許第3085724号公報参照)や、現在の画像と過去の画像とを比較読影することにより診断精度の向上を図るシステム(例えば、特開2001-137230号公報参照)が提案されている。

このような見落としをなくし、画像診断の信頼性を高めるには、複数の装置で得られた画像を比較しながらダブルチェックすることがより望ましい。しかしながら、これは読影医に二重の負担をかけることになる。また、少なくとも2種類の画像を見比べる必要があるが、2種類の診断結果を常に得られるとは限らない。

本発明は、上述した事情を考慮してなされたもので、画像診断の信頼性を高め、 かつ、読影医に過重な負担をかけないコンピュータ支援診断装置を提供することを 目的とするものである。

本発明の他の目的は、1つのモダリティで得た医用画像のみからでも2種類の画 15 像診断が行える機能を有するコンピュータ支援診断装置を提供することにある。

#### 発明の開示

本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、上述した課題を解決するために、第 1のモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、 この検出された病変部候補を、前記第1のモダリティと異なる第2のモダリティに より得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段とを備えることを特 徴とする。

これにより、1つのアルゴリズムで検出された病変部候補が、異なる種類の画像上に重畳して表示されるので、その病変部候補がこの画像上にも存在するかチェックすることが可能となる。

好適には、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、第1のモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部検出手段と、前記第1のモダリティと異なる第2のモダリティにより得られた、同一被検者の同一関心領域についての画像から病変部候補を検出する第2の病変部検出手段と、前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合成手段とを備える。

また好適には、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、前記第1の病変部検 出手段により検出された病変部候補を、前記第2の病変部検出手段で解析される画

10

15

30

像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該第2の病変部検出手段により検出され た病変部候補を、前記第1の病変部検出手段で解析される画像上に位置を対応付け て表示する対応表示手段を備えてもよい。

これらにより、複数のモダリティで得られた画像から、複数のアルゴリズムにより病変部候補を検出し、それらを相互に比較対照し、或いは他の画像上に重畳して表示されるので、病変部候補をダブルチェックすることが容易となる。

さらに好適には、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、前記検出結果合成 手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方においてのみ病変部候 補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を識別可能に表示する 対応表示手段を備えるように構成される。

このようなコンピュータ支援診断装置として、例えば、前記第1及び第2のモダリティのいずれか一方のモダリティで得られる画像がX線CT画像であり、もう一方のモダリティで得られる画像が単純X線透過画像である場合に適用される。

また、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、別の態様として、1つのモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、前記モダリティにより得られた画像を変換する画像変換手段と、前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記変換された画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段とを備える。

或いは、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、1つのモダリティにより得 5れた画像を変換する画像変換手段と、前記変換された画像から病変部候補を検出 する病変部検出手段と、前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記 モダリティにより得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段とを備 える構成としてもよい。

このように画像変換を行うことにより、1つのモダリティから得られた画像だけ 25 からでも、1つのアルゴリズムで検出された病変部候補を、異なる種類の画像上に 重畳して表示することが可能となる。

好適には、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、1つのモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部検出手段と、前記モダリティにより得られた画像を変換する画像変換手段と、前記変換された画像から病変部候補を検出する第2の病変部検出手段と、前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合成手段とを備えてもよい。

また好適には、前記第1の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記

20



第2の病変部検出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該 第2の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記第1の病変部検出手段 で解析される画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段を備えた構成とする ことも可能である。

5 さらに好適には、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、前記検出結果合成 手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方においてのみ病変部候 補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を識別可能に表示する 対応表示手段を備えるように構成される。

このようなコンピュータ支援診断装置の一例としては、上述の場合と同様に、前 10 記モダリティにより得られる画像はX線CT画像であり、前記画像変換手段で生成 される画像が単純X線透過画像である場合に適用される。

また、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、さらに別の態様として、複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、前記モダリティにより得られた立体画像データから画像を再構成する画像再構成手段と、前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記再構成された画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段とを備える。

或いは、本発明に係るコンピュータ支援診断装置は、複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた立体画像データから画像を再構成する画像再構成手段と、前記再構成された画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記モダリティにより得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段とを備える構成としてもよい。

このように画像を再構成することによっても、1つのモダリティから得られた画像だけからでも、1つのアルゴリズムで検出された病変部候補を、異なる種類の画像上に重畳して表示することが可能となる。

25 好適には、複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた画像から病変部 候補を検出する第1の病変部検出手段と、前記モダリティにより得られた立体画像 データから画像を再構成する画像再構成手段と、前記再構成換された画像から病変 部候補を検出する第2の病変部検出手段と、前記第1及び第2の病変部検出手段の 検出結果を相互に比較対照する検出結果合成手段とを備えてもよい。

30 また好適には、前記第1の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記 第2の病変部検出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該 第2の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記第1の病変部検出手段 で解析される画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段を備えた構成とすることも可能である。

さらに好適には、前記検出結果合成手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方においてのみ病変部候補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を識別可能に表示する対応表示手段を備えるように構成される。

このようなコンピュータ支援診断装置の一例として、前記モダリティは、X線C T装置であり、前記病変部検出手段で解析される画像は前記X線CT装置により再 構成された複数のアキシャル像であり、前記画像再構成手段は、前記複数のアキシャル像から投影像を生成する場合に適用される。

10 また例えば、このようなコンピュータ支援診断装置として、前記モダリティは、 X線CT装置であり、前記病変部検出手段で解析される画像は前記 X線 CT装置に より再構成された複数のアキシャル像であり、前記画像再構成手段は、前記複数の アキシャル像からMPR像を生成する場合に適用される。

#### 15 図面の簡単な説明

添付図面において、

第1図は、本発明の第1の実施形態に係るコンピュータ支援診断装置の機能の概要を示すプロック図である。

第2図は、本発明の第1の実施形態に係るコンピュータ支援診断装置の構成例を 20 示すブロックである。

第3図は、第1図の第1の検出結果記憶部に記憶される病変部候補情報テーブル の構造を示す図である。

第4図は、病変部候補の座標関係を説明する図である。

第5図は、第1図の第2の検出結果記憶部に記憶される病変部候補情報テーブル 25 の構造を示す図である。

第6図は、第1図の合成検出結果記憶部に記憶される病変部候補情報テーブルの 構造を示す図である。

第7図は、読影を行う動作の手順の概要を示すフローチャートである。

第8図は、X線CT画像で病変部が検出され、単純X線画像では病変部が検出さ 30 れなかった場合の検出結果の表示例である。

第9図は、単純X線画像で病変部が検出され、X線CT画像では病変部が検出されなかった場合の検出結果の表示例である。

20

25



第10図は、病変部を示すマーカの大きさ変更を説明する図であって、(A)は 単純X線画像上のマーカ、(B)はX線CT画像上のマーカである。

第11図は、本発明の第2の実施形態に係るコンピュータ支援診断装置の機能の 概要を示すプロック図である。

5 第12図は、本発明の第2の実施形態に係るコンピュータ支援診断装置の構成例 を示すブロック図である。

第13図は、ボクセルデータを用いて透過像を計算する過程を説明する図である。 第14図は、MPR像について説明する図であり、(A)はアキシャル像、 (B)はコロナル像、(C)はサジタル像、(D)はオブリーク像、である。

発明を実施するための最良の形態

本発明に係るコンピュータ支援診断装置の第1の実施形態について、添付図面を 参照して説明する。

第1図は第1実施形態に係るコンピュータ支援診断装置(CAD装置)1の機能 15 の概要を示すブロック図である。ここで、ブロック間の矢印は主たるデータの流れ を示す。

本実施形態に係るCAD装置1では、二つの入力部、すなわち、画像入力部10及び指示入力部60で入力された主たるデータは、概ね、第1の検出手段と第2の検出手段とに区分けして伝送され、検出結果合成手段で合成された後、検出結果を表示する表示部30で出力される。本実施例では、第1の検出手段はX線CT画像を処理して検出を行うものであり、第2の検出手段は、単純X線画像を処理して検出を行うものとして説明する。ここにいう単純X線画像とは、X線TV装置や伝統的なX線撮影装置により得られるX線透視画像である。

上記第1の検出手段は、第1図において、第1の病変部検出部41、第1の検出結果記憶部51、第1の表示判定情報記憶部71及び第1の表示判定部81より構成される。同様に、上記第2の検出手段は、第2の病変部検出部42、第2の検出結果記憶部52、第2の表示判定情報記憶部72及び第2の表示判定部82より構成される。また、検出結果合成手段は、検出結果合成部90及び合成検出結果記憶部100より構成される。

30 CAD装置1は、上記の他に、画像入力部10の直後には画像記憶部20を備え、 また、装置全体の動きを統括する制御部(図示せず)を備えて構成される。

画像入力部10は、ネットワーク9と接続されており、ネットワーク9を介して

10

15

20

25

30

X線CT装置やMRI装置等のモダリティ2から直接又は画像ファイル通信保管システム(PACS: Picture Archiving and Communication System)等の画像保管装置3から転送されてくる医用画像を入力するためのインターフェースとしての機能を有している。画像記憶部20は、画像入力部10から入力された医用画像のデータを記憶するために大容量の磁気ディスク、光磁気ディスク等の記憶媒体を装備している。なお、本CAD装置1は、ネットワークに接続せず、画像情報を記録媒体を介して画像記憶部20に入力する、独立型のシステムとして構成することも可能である。

第1及び第2の病変部検出部41,42は、画像記憶部20に記憶されている医 用画像を、在来の一般的な任意のアルゴリズムで処理して、その医用画像中に含ま れている異常陰影を病変部候補として検出し、検出した病変部候補それぞれの形態 的な特徴量の面積等を計算するために設けられている。

このアルゴリズムは、撮像された臓器の種類によって異なり、また、用いられた モダリティによっても異なる。したがって、同じ部位に対して異なる種類の第1・ 第2画像を生成し、第1画像については第1のアルゴリズム、第2画像については 第2のアルゴリズムという異なったアルゴリズムをかけるので、全く異なった診断 ルールにより病変をダブルチェックすることができる。

また、このアルゴリズムには、例えば、肺野部に関するものとしては、微小石灰 化検出アルゴリズム、間質性肺疾患検出アルゴリズム、肺小結節検出アルゴリズム 或いは肺癌検出アルゴリズム等があり、検出目的に応じて使い分けられる。複数の 検出目的がある場合は1つのアルゴリズムによる解析に続けて他のアルゴリズムに よる解析を行う。

第1及び第2の検出結果記憶部51,52は、第1及び第2の病変部検出部41,42により検出された病変部候補の画像上での位置及び計算された形態的な特徴量を、患者名、検査識別番号、画像番号等に関連付け、病変部候補情報テーブルA,Bとして記憶するために設けられている(第3図及び第5図参照)。

第1及び第2の検出結果表示判定部81,82は、第1及び第2の表示判定情報記憶部71,72の磁気ディスク等の記憶媒体に記憶されている表示判定基準情報に従って、第1及び第2の病変部検出部41,42により検出された全ての病変部候補の中から、表示に供すべき病変部候補(特定の病変部候補)を判定し選択するために設けられている。なお、表示判定の基準は、指示入力部60に装備されているマウスやキーボードやタッチパネル等の各種入力機器を操作して、読影医が自由

15

20

25

30



に変更し又は設定できるようになっている。

検出結果合成部90は、画像マッチング機能と、検出結果比較対照機能とを具え、 検出結果表示判定部81,82でそれぞれ表示すべきと判定され選択された特定の 病変部候補の位置を相互に比較対照し、両者が同一のものか否かの同定を行う。

画像マッチング機能は、X線CT画像と単純X線画像の同じ位置、サイズを、例えば、アフィン変換等の座標変換を行うことにより、同一の座標軸で表し、両画像の比較対照を可能ならしめるものであり、コロナル面上の単純X線画像とアキシャル面上のマルチスライスの断層画像上でもマッチングさせることは可能である。

検出結果比較対照機能は、画像マッチング機能により大きさ、位置が揃ったX線 CT画像及び単純X線画像上で、それぞれ表示すべきと判定され選択された特定の 病変部候補の位置を、その座標軸上の位置を表す数字を比較することにより同定す る。

合成検出結果記憶部100は、検出結果合成部90により同定された病変部候補及び一方の画像上でのみ検出され同定されなかった病変部の位置及び計算された形態的な特徴量を、第6図に示すように、第1の病変部検出部41と第2の病変部検出部42の各々で検出された病変部候補を対比して、また、患者名、検査識別番号、画像番号等に関連付けて、病変部候補情報テーブルCとして記憶する。

表示部30は、陰極線管(CRT: Cathode Ray Tube)あるいは液晶表示装置等の表示機器を備え、第1及び第2の検出手段で解析されるべく画像記憶部20から読み出された医用画像を並列表示すると共に、その医用画像上に、第1及び第2の検出結果表示判定部81,82でそれぞれ表示すべきと判定され選択された特定の病変部候補の位置を、その病変部候補の座標にマークを重ねることにより提示する。このマークは、検出結果合成部90で比較対照された結果を双方の画像に相互に反映させて表示される。また、表示部30には、第1及び第2の検出結果表示判定部81,82でそれぞれ表示すべきと判定され選択された特定の病変部候補の位置を病変部候補情報テーブルA,Bの形で表示させることも可能である。

第2図は、上記の機能を実現するCAD装置1の1構成例を示すものである。第2図においてCAD装置1は、インターフェース(I/F)8、第1の病変部検出手段4、第2の病変部検出手段5、検出結果合成手段6、指示入力部60及び表示部30より構成される。ここで指示入力部60と表示部30とは第1図と同じものであり、I/F8は、第1図における画像入力部10と画像記憶部20に相当し、ネットワーク9を介して画像保管装置3と接続される。

10

15

20

25

30

また、第1の病変部検出手段4は、第1図における第1の病変部検出部41、第1の検出結果記憶部51、第1の表示判定情報記憶部71及び第1の表示判定部81の機能を備え、同様に、第2の病変部検出手段5は、第2の病変部検出部42、第2の検出結果記憶部52、第2の表示判定情報記憶部72及び第2の表示判定部82の機能を有する。さらに、検出結果合成手段6は、検出結果合成部90及び合成検出結果記憶部100の機能を担うものである。

そして、表示部30は、本発明の対応表示手段を構成する。

第1の病変部検出手段4、第2の病変部検出手段5及び検出結果合成手段6は、それぞれCPU、ROM、RAM、補助記憶装置等から構成されるワークステーションであり、特に検出結果合成手段6に制御部の機能をも持たせた構成とすることも可能である。

次に、このように構成されたCAD装置1の動作、すなわち、画像データの入力から病変部候補の検出処理を経て検出結果を記憶し、その検出結果を合成するまでの動作を、胸部X線CT画像及び胸部X線透過画像からそれぞれ肺癌候補を検出し、その検出結果を相互に比較対照して表示する例を取り上げて説明する。

まず、X線CT装置からネットワーク上を転送されてきた画像データ及びX線T V装置からネットワーク上を転送されてきた画像データが、画像入力部10に到着 する。X線TV装置からの画像は、伝統的なX線撮影装置で撮影されたフィルムを フィルムデジタイザによりデジタル化された画像データであってもよい。これらの 画像データは画像記憶部20に送られ、記憶される。画像データは、患者名、検査 識別番号、画像番号等の画像付帯情報と、CT値(ピクセル値)の分布等から成る。

この画像記憶部20に記憶されている画像データは、制御部の制御により読み出され、X線CT画像は第1の病変部検出部41に、単純X線画像は第2の病変部検出部42に区分して1枚ずつ送られる。病変部検出部41,42は、画像データを受け取ると、それぞれのアルゴリズムに基づいて肺癌候補の検出処理を実行する。その手順の概要は、(手順1)胸部X線CT画像または単純X線画像から肺野領域を抽出する、(手順2)抽出した肺野領域において、閾値処理により画素値の大きい領域を抽出する、(手順3)抽出した画素値の大きい領域の円形度などの特徴量を演算する、(手順4)その特徴量から病変部候補を特定し、その領域の重心位置を演算して位置を特定する、ものである。

第1及び第2の病変部検出部41,42において被検体1人分の肺癌候補検出処理が終了すると、画像付帯情報、検出された肺癌候補の座標、及び計算された形態

10

15

的な特徴量に関するデータが第1及び第2の検出結果記憶部51,52に送られ記憶される。この形態的な特徴量としては、例えば、肺癌候補の異常陰影領域の有効径(肺癌候補の異常陰影領域と同じ面積の円の直径)、面積、外接円の径、外接矩形の面積、円形性、辺縁の凹凸の程度等が考えられる。

第1の検出結果記憶部51には、第1の病変部検出部41から画像付帯情報、肺癌候補の座標、特徴量の各データが供給され、画像付帯情報から患者名、検査識別番号、画像番号等を取り出し、各肺癌候補の座標及び特徴量データとともに病変部候補情報テーブルAに登録し、記憶する。記憶されている病変部候補情報テーブルAの内容の例を第3図に示す。最初の6行は、患者「〇山〇夫」の検査識別番号「123456」の検査の6枚の画像からそれぞれ1個ずつ肺癌候補領域が検出されたことを示している。

第3図に示す病変部候補情報テーブルA中の「病変部候補の座標」について、座標関係を示す第4図を参照して説明する。第4図において、Pは被検体を、QはX線CT装置により撮像され再構成されたマルチスライスの断層像の中の1枚を、RはX線透過画像を示す。例えば、被検体に対してX線管が螺旋軌道を描きながら投影データの収集が繰り返されるいわゆるヘリカルCTスキャンの場合、180度線形補間、間隔10mmで再構成された画像サイズ512×512pixel、一画素あたり12bit 階調のヘリカルCT画像であり、上部から下部までの肺野全域について約35枚の画像が収集される。

20 このX線CT断層像Q中のx座標、y座標上の位置は、「病変部候補の座標」にある(x, y)で表され、z軸上の位置については、画像番号によって示される。すなわち、マルチスライスの断層像間隔が10mmの場合には、画像番号10のz軸座標値は100mmとなる。

同様に、第2の検出結果記憶部52には、第2の病変部検出部42から画像付帯25 情報、肺癌候補の座標、特徴量の各データが供給され、画像付帯情報から患者名、検査識別番号、画像番号等を取り出し、各肺癌候補の座標及び特徴量データとともに病変部候補情報テープルBに登録し、記憶する。記憶されている病変部候補情報テープルBの内容の例を第5図に示す。ここで病変部候補情報テーブルB中の「病変部候補の座標」は、x座標、z座標上の位置(x, z)を示す。単純X線透過画30 像Rは、第4図に示すように、2次元投影画像であるため、y方向の情報は持たない。

病変部候補情報テーブルA, Bは、検出結果合成部90に伝送され、第1及び第

10

15

20

25

30

2の病変部検出部 4 1, 4 2 で検出された肺癌候補の同定を行う。その準備作業として、画像マッチング機能により、「病変部候補の座標」を一致させる調整が行われる。これは、縦方向の中心線や、左右の肺の夫々について、鎖骨の下縁、横隔膜の上縁、肋骨の位置等の解剖学的な一致点(ランドマーク)の、画像上の座標を基に、2 つの画像の 2 信号間の類似度を測定して調整すること等により行う。

画像マッチング機能により、病変部候補情報テーブルA及びBの「病変部候補の 座標」が、第4図に示すように、同一の座標軸上で表示されることにより、初めて 両者は検出結果比較対照機能による比較対照が可能となる。検出結果比較対照機能 は、病変部候補情報テーブルA, Bの「病変部候補の座標」の値を比較して、同一 の肺癌候補か否かを判定する。その比較対照の結果は合成検出結果記憶部100へ 伝送され、記憶される。第6図は記憶されている病変部候補情報テーブルCの内容 の例を示すものである。病変部候補情報テーブルCの左側上部に「CT」とあるの は、X線CT画像の検出の結果肺癌候補としてテーブルAからリストされたもので あり、右側上部の「X-TV」とあるのは、単純X線画像の検出結果であるテーブ ルBからのリストである。第1及び第2の病変部検出部41, 42で検出された肺 **癌候補が同一と判定された場合は、第6図に示すように、病変部候補情報テーブル** C上で左右に並べて表示される。同一とみなされるものには、一定の許容範囲内の ものも含まれるが、この許容範囲は、読影医によって変更することが可能である。 第1及び第2の病変部検出部41,42のいずれか一方でのみ検出された肺癌候補 の場合、すなわち、対応すべきデータが認識されなかった場合、検出されなかった もう一方の側はブランクのまま残される。

次に、読影医が、このようにして得られた情報を基に、このCAD装置1を使って画像の読影を行う動作を、第7図を参照して説明する。

まず、読影医が肺癌候補検出結果の表示要求を、指示入力部60を介して入力すると、制御部の制御により、合成検出結果記憶部100に記憶されている病変部候補情報テーブルCが制御部にロードされ、表示部30に表示される(ステップS1)。

次に、第1及び第2の表示判定情報記憶部71,72に記憶されている表示判定 基準情報の初期値及び各表示判定基準情報の値を変更するための画面がタッチパネ ル上に表示される。この画面は、公知のグラフィックユーザインターフェースによ り実現されており、表示判定の基準値を任意に設定又は変更することが可能である (ステップS2)。

10

15

20

そして、制御部の指示により、第1及び第2の表示判定情報記憶部71,72から表示判定基準情報が第1及び第2の検出結果表示判定部81,82に読み出される。この表示判定基準情報は変更がなされる度に検出結果表示判定部81,82に送られる(ステップS5)。第8図は、読影時における表示部30の表示例を示すものであるが、この段階では、下部に病変部候補情報テーブルCのみが表示されている。

続いて、読影医は、読影を次の手順に従って、進める。ここでは患者「〇山〇夫」の検査結果を読影するものとする。

読影医は、表示部30に既に表示されている病変部候補情報テーブルCの中から、患者「〇山〇夫」を選択する(ステップS3)。この選択は、指示入力部60のマウスで、画面上の単純X線画像についての検査識別番号「234567」をポイントし、そこでダブルクリックすることにより行うようにすることもできる(第8図参照)。患者の選択が入力されると、制御部は、検査識別番号「234567」の検査に該当する単純X線画像を、画像記憶部20から呼び出し、表示するよう制御する。単純X線画像は一人の患者につき原則1枚であるので、同一患者についての読影中は変更されることはない。

患者が特定されると、制御部は単純X線画像と比較対照するX線CT画像を、画像記憶部20から呼び出し、表示するよう制御する(ステップS4)。X線CT画像は一人の患者に対し、約35枚存在するので、原則として、肺癌候補の情報を有する画像番号の若い順に表示する。あるいは、指示入力部60のマウスで、画面上のX線CT画像についての画像番号をポイントし、そこでダブルクリックすることにより読影しようとする画像を選択できるようにすることもできる(第8図参照)。ここでは表示部30にはX線CT画像は1枚ずつ表示されるものとする。

第1及び第2の検出結果表示判定部81,82は、第1及び第2の検出結果記憶 部51,52から送られてきた検査識別番号「123456」の検査の画像番号6 (または選択された画像番号)の病変部候補情報または検査識別番号「23456 7」の検査の病変部候補情報、並びに第1及び第2の表示判定情報記憶部71,7 2から送られてきた表示判定基準情報を受け取ると、個々の表示判定基準ごとに、 表示判定基準と病変部候補情報に含まれる特徴量とを比較する(ステップS6)。 表示判定基準に使う形態的特徴としては、1種類でもよいし、2種類以上を任意に 組み合わせてもよい。

そして、病変部候補情報に含まれる病変部候補が、表示判定基準値の範囲内に含

25

30



まれているか否かを判定する。この判定において、表示判定基準値の範囲内にある 病変部候補は、表示対象として選択され、範囲外の病変部候補は、表示対象から外 される。

このように表示対象とされた病変部候補は、第8図に示すように、X線CT画像及び単純X線画像上に、その位置を示す円状のマークa1~a4及びc1により表示部30に表示される。これにより、病変部候補に焦点が当てられるので、読影医による見落としを減少させることができる。この場合、単純X線画像上には、この患者のすべての病変部候補がマークされるが、X線CT画像上では、この断層像に含まれる病変部候補しか表示されない。例えば、第8図の単純X線画像上の病変部(検補a1に対応する病変部候補を含む画像番号のX線CT画像が表示される。また、単純X線画像上の病変部候補を含む画像番号のX線CT画像が表示される。また、単純X線画像上の病変部候補a2を読影するときは、マウス等を用いて病変部候補a2のマークをダブルクリックすれば、X線CT画像が病変部候補a2に対応する病変部候補を含むX線CT画像に切り替わるようにすることも可能である。さらに、対応するCT画像の位置を、単純X線画像上に点線等で表示できるようにしてもよい。

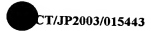
単純X線画像とX線CT画像の両方で検出された場合は、病変部として存在する可能性が高いといえるが、どちらか一方でのみ検出された場合は注意を要する。例えば、第8図において、X線CT画像では病変部候補c1が検出されたのに対し、単純X線画像ではそれに対応する病変部候補が検出されなかった場合を説明する。

この場合、単純 X 線画像上で、病変部候補 c 1 に対応する位置にマークを点滅させて表示し(病変部候補 a 3)、両者で検出されて点灯しているマークと異なることを示して読影医に注意を喚起する。読影医は、病変部候補 c 1 と病変部候補 a 3 とを見比べることにより真の病変部であるか或いは誤検出であるかを判断することができるので、いずれか一方のみの検出結果から判断するときよりも見落としが減少し、信頼性が向上する。

逆に、単純X線画像では病変部候補 a 3が検出されたのに対し、X線CT画像ではそれに対応する病変部候補が検出されなかった場合を、第9図を参照して説明する。この場合、前記と同様に、X線CT画像上に、単純X線画像上の病変部候補 a 3に対応する位置にマークを表示するが、単純X線画像はy方向の情報を持たないため、2本の平行線が点滅して表示され、病変部候補が存在する可能性がある領域として、x方向のみ限定することができるに止まる。しかしながら、全く限定されない場合よりは病変部候補探索領域が狭まり、その領域内を入念にチェックできる

20

25



ので、検出効率及び検出精度が向上する。

また、X線CT画像による検出の場合は、断層像の間隔や病変部候補の大きさによっては、一つの病変部候補であっても、相前後する複数のX線CT画像で検出されることがある。この場合、これらの病変部候補が同一のものであるか、別個の病変部候補であるかを判断するには、関係するすべてのX線CT画像を読影する必要がある。しかし、単純X線画像と対比して見れば、このような判定が比較的容易に行える場合がある。すなわち、X線CT画像では何枚にも亘る病変部も単純X線画像で見ればそれらが一つのものか複数のものかが一目でわかる。

なお、病変部候補を表示するマークは、第10図に示すように、その大きさを変 更可能にすることもできる。第10図(A)は通常のマークの大きさを変更する場合を示し、第10図(B)は、単純 X 線画像では病変部候補が検出されたのに対し、 X 線 C T 画像ではそれに対応する病変部候補が検出されなかった場合のマークを示している。いずれの場合にも、マークの一部をドラッグ、ドロップすることにより、その中心位置がずれることなくマークの半径または幅を変更することができる。これにより、より広い範囲で読影を行いたい場合や、より焦点を絞って読影したい場合にも対応することが可能となる。

さらに、かかるマークは、複数の病気を一度に検査する場合に、異なるアルゴリズムにより検出されたものは、表示色を変えて表示することも可能である。例えば、肺癌を検出するアルゴリズムで検出された病変部候補のマークは赤色、間質性肺疾患を検出するアルゴリズムにより検出された病変部候補のマークは黄色とする等である。

そのX線CT画像の全ての病変部候補に関する判定が終了すると、読影を継続する必要があるときは次のX線CT画像を選択して(ステップS7)、ステップ4へ戻り、そのX線CT画像について肺癌候補の判定を繰り返す(ステップ5からステップ7)。

患者「〇山〇夫」についてのX線CT画像すべての読影が終了し、次の患者について読影する場合は、ステップ3へ戻り(ステップ8)、ステップ4からステップ7の動作を繰り返す。

このように、本実施形態に係るCAD装置1によれば、読影医に過重な負担をか 30 けることなく画像診断の信頼性を高めることができる。.

なお、本実施形態においては、X線CT画像及び単純X線画像の夫々で病変部候補の検出を行う例を示したが、X線CT画像及び単純X線画像のいずれか一方のみ



で病変部候補の検出を行い、その検出結果を他方の画像上に重畳表示することによ っても、現状のものより画像診断の信頼性を高めることは可能である。

次に、本発明に係るCAD装置の第2の実施形態について、添付図面を参照して 説明する。

第11図は第2実施形態に係るCAD装置1Aの機能の概要を示すプロック図で 5 あり、第12図はCAD装置1Aの構成例を示すブロック図である。

本実施の形態のCAD装置1Aは、第11図に示すように、画像記憶部20と第 2の病変部検出部42との間に画像投影部110を備える点で、第1の実施形態に おけるものと基本的に相違し、他の構成は第1の実施形態と実質的に同じであり、

同じ符号を付して説明を省略する。この画像投影部110は、特許請求の範囲に記 10 載の画像変換手段を構成する。また、第12図からも明らかなように、CAD装置 1 Aの構成は、第2図に示す第1の実施形態のCAD装置1の構成に、画像変換手 段7が追加された構成となっている。

本実施形態は、肺野の診断を、X線CT装置によって得られるマルチスライスの 断層画像のみによってダブルチェックを行う場合のものである。すなわち、X線C 15 T装置で得られた断層画像から、異なる方向の投影画像を生成し、その投影画像を 第1の実施形態におけるような他のモダリティで得られた透過画像に代えて用いる ものである。1つのモダリティにより得られた情報であっても、画像のタイプが異 なれば検出に用いられるアルゴリズムも異なる。したがって、異なった検出結果が 得られることもあり、この点からも1つの断層画像であっても、異なる診断ルール によりダブルチェックを行う意義がある。

画像投影部110は、第13図に示すように、X線CT装置で得られた断層画像 から、ある一点からの投影像(DRR: Digitally Reconstructed Radiograph)を 生成するものである。その手順の概要は、以下のとおりである。

まず、X線CT装置により得られた多数のアキシャル像から、補間法等を用いて 25 3次元ボリュームデータであるボクセルデータを作成する。次いで、線源の位置を 計算し、この計算された線源の位置へ視点を配置したときのボクセルデータの透過 像を計算する。透過像の計算は、第13図に示すように、線源から投影画像105 形成位置までの各ビーム経路について、それぞれのビーム経路上にあるボクセルデ ータの各CT値を加算し、この加算結果のオーバーフロー等に対処するため、適当 30 な正規化を行って求められる。本実施の形態による場合は、視点をX線TV装置に よる場合と近似させることが望ましい。

15

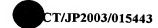
本実施の形態に係るCAD装置1Aの動作も、画像記憶部20から第2の病変部検出部42へ伝送される画像データが異なる点で、第1の実施形態におけるものと基本的に相違するのみで、他の構成は第1の実施形態と実質的に同じである。すなわち、画像記憶部20に記憶されているマルチスライスを構成する複数枚のX線CT画像データが、制御部の制御により読み出され、X線CT画像は第1の病変部検出部41と画像投影部110の双方に1組ずつ送られる。画像投影部110では上述の画像投影が行われ、得られた投影画像が第2の病変部検出部42へ送られて解析に供される。また、画像記憶部20にも返送されてここで記憶され、再度の画像投影の必要がないようにすることもできる。

10 読影医がこのCAD装置1Aを使って画像の読影を行う動作は、CAD装置1Aが以上のように構成され動作するので、第1の実施形態の場合と全く同じように進めることができる。

本実施形態においては、アキシャル像からDRR像を生成し、それぞれの画像に対して異なるアルゴリズムにより病変部をサーチする例を挙げて説明したが、投影像はDRR像に限られず、変形例として、DRR像の代わりにアキシャル像とは異なる断面のMPR像(Multi Planar Reconstruction)、特にコロナル像やオブリーク像を適用することも可能である。この場合、画像変換手段7に替えて画像再構成手段を備えることになる。

MPRとは、断層像映像化装置から得られた立体画像データを用い、該データから任意の断面を切り出し、その切断面を表示するものである。第14図に頭部を例にとって説明する。第14図(A)(B)に示すように、一般に、片断面の位置は、アキシャル像,サジタル像あるいはコロナル像等の二次元画像上に線ROIで指示することによって決められる。例えば、第14図(A)に示すアキシャル像中に線ROI1又は線ROI2を決め、例えば線ROI1に対応する断面を、第14図(C)に示すように表示する。また、第14図(B)に示すコロナル像中に線ROI3を決め、線ROI3に対応する断面を、第14図(D)に示すように表示する。以上に説明した実施態様は説明のためのものであり、本発明の範囲を制限するものではない。従って、当業者であればこれらの各要素もしくは全要素をこれと均等なものによって置換した実施態様を採用することが可能であるが、これらの実施態様も発明の範囲に含まれる。

産業上の利用可能性



以上述べたように、本発明に係る画像診断支援装置においては、第1のモダリティで得た画像から検出した病変部候補を第2のモダリティで得た画像上に表示する機能、逆に第2のモダリティで検出された病変部候補を第1のモダリティで得た画像上に表示する機能を有するため、病変部の見落としを防ぐことが可能となる。

5 また、本発明は、1のモダリティで得た断層画像を投影画像に変換し、断層画像から検出した病変部候補をこの投影画像上に表示する機能を有するため、1のモダリティで得た画像からだけでも、病変部のダブルチェックができるという効果が得られる。

#### 請求の範囲

18

- 1. 第1のモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、
- 5 この検出された病変部候補を、前記第1のモダリティと異なる第2のモダリティ により得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段と、

を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

2. 第1のモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部 10 検出手段と、

前記第1のモダリティと異なる第2のモダリティにより得られた、同一被検者の 同一関心領域についての画像から病変部候補を検出する第2の病変部検出手段と、

前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合成手段と、

- 15 を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。
  - 3. 請求の範囲第1項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記第1の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記第2の病変部検 出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該第2の病変部検 出手段により検出された病変部候補を、前記第1の病変部検出手段で解析される画 像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段を備えたことを特徴とするコンピュ ータ支援診断装置。

- 4. 請求の範囲第2項に記載のコンピュータ支援診断装置において、
- 25 前記検出結果合成手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方に おいてのみ病変部候補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を 識別可能に表示する対応表示手段を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断 装置。
- 30 5. 請求の範囲第1項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記第1及び第2のモダリティのいずれか一方のモダリティで得られる画像がX 線CT画像であり、もう一方のモダリティで得られる画像が単純X線透過画像であ



ることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

6. 請求の範囲第2項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

- 7. 1つのモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、
- 10 前記モダリティにより得られた画像を変換する画像変換手段と、

前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記変換された画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段と、

を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

15 8.1つのモダリティにより得られた画像を変換する画像変換手段と、

前記変換された画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、

前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記モダリティにより得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段と、

を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

20

9.1つのモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部検出手段と、

前記モダリティにより得られた画像を変換する画像変換手段と、

前記変換された画像から病変部候補を検出する第2の病変部検出手段と、

25 前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合 成手段と、

を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

- 10. 請求の範囲第9項に記載のコンピュータ支援診断装置において、
- 30 前記第1の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記第2の病変部検 出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該第2の病変部検 出手段により検出された病変部候補を、前記第1の病変部検出手段で解析される画



像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段を備えたことを特徴とするコンピュ ータ支援診断装置。

- 11. 請求の範囲第9項に記載のコンピュータ支援診断装置において、
- 5 前記検出結果合成手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方に おいてのみ病変部候補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を 識別可能に表示する対応表示手段を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断 装置。
- 10 12.請求の範囲第7項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記モダリティにより得られる画像はX線CT画像であり、前記画像変換手段で生成される画像が単純X線透過画像であることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

15 13. 請求の範囲第8項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記モダリティにより得られる画像はX線CT画像であり、前記画像変換手段で生成される画像が単純X線透過画像であることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

20 14. 複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた画像から病変部候補を 検出する病変部検出手段と、

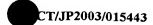
前記モダリティにより得られた立体画像データから画像を再構成する画像再構成 手段と、

前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記再構成された画像上に 25 位置を対応付けて表示する対応表示手段と、

を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

- 15. 複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた立体画像データから画像を再構成する画像再構成手段と、
- 30 前記再構成された画像から病変部候補を検出する病変部検出手段と、

前記病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記モダリティにより得られた画像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段と、



を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。

- 16. 複数の断層像を撮像可能なモダリティにより得られた画像から病変部候補を検出する第1の病変部検出手段と、
- 5 前記モダリティにより得られた立体画像データから画像を再構成する画像再構成 手段と、

前記再構成換された画像から病変部候補を検出する第2の病変部検出手段と、

前記第1及び第2の病変部検出手段の検出結果を相互に比較対照する検出結果合成手段と、

- 10 を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断装置。
  - 17. 請求の範囲第16項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記第1の病変部検出手段により検出された病変部候補を、前記第2の病変部検 出手段で解析される画像上に位置を対応付けて表示し、且つ、当該第2の病変部検 出手段により検出された病変部候補を、前記第1の病変部検出手段で解析される画 像上に位置を対応付けて表示する対応表示手段を備えたことを特徴とするコンピュ ータ支援診断装置。

- 18. 請求の範囲第16項に記載のコンピュータ支援診断装置において、
- 20 前記検出結果合成手段が、前記第1及び第2の病変部検出手段のいずれか一方に おいてのみ病変部候補として検出された部位があると判断した場合に、その部位を 識別可能に表示する対応表示手段を備えることを特徴とするコンピュータ支援診断 装置。
- 25 19.請求の範囲第14項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

前記モダリティは、X線CT装置であり、

前記病変部検出手段で解析される画像は前記X線CT装置により再構成された複数のアキシャル像であり、

20. 請求の範囲第14項に記載のコンピュータ支援診断装置において、

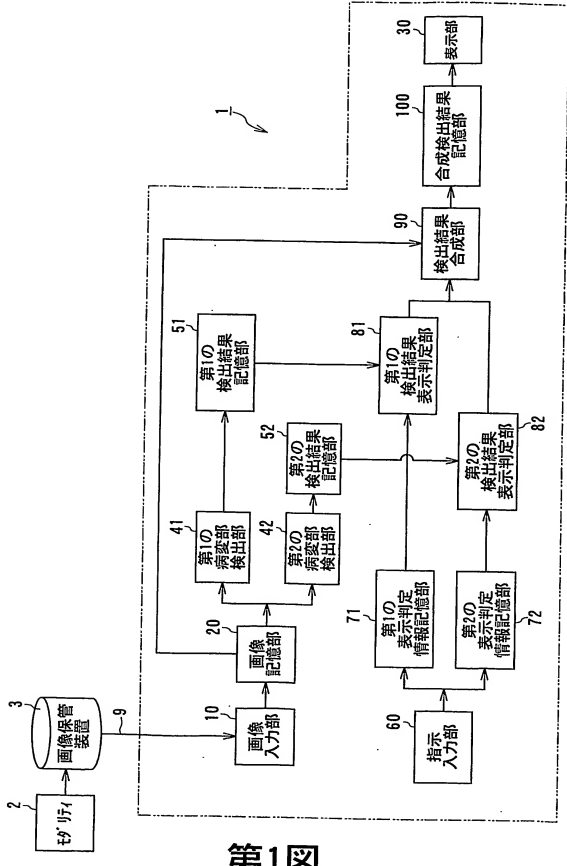


前記モダリティは、X線CT装置であり、

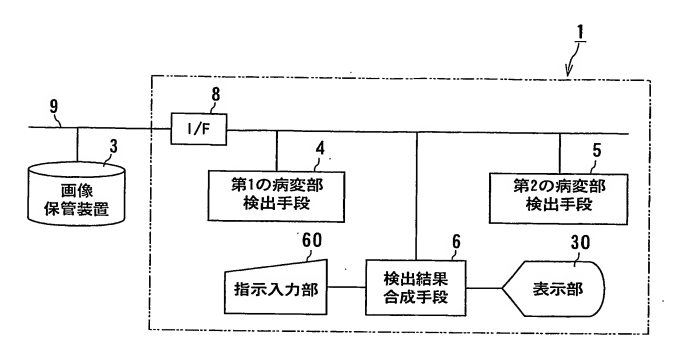
前記病変部検出手段で解析される画像は前記 X 線 C T 装置により再構成された複数のアキシャル像であり、

前記画像再構成手段は、前記複数のアキシャル像からMPR像を生成することを 5 特徴とするコンピュータ支援診断装置。

1/13



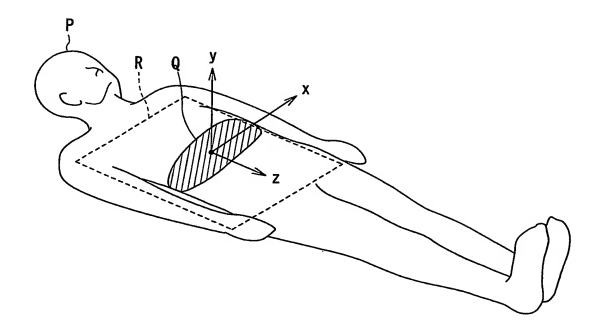
第1図



第2図

					3	3/1	3							
	特徴量 6 (凹凸程度)										•	•	•	
	特徴量 5 (円形性)										•	•	•	
	特徴量 4 (外接矩形 の面積)											•	•	
	特徴量3 (外接円 の径)							·			•	•	•	
₹~_	特徴量 2 (面積)											•		
	特徵量1.	7	∞	6	13	14	12	15	14	8		•	•	
	病変部候補 の座標	(200, 250)	(300, 200)	(100, 350)	(170, 250)	(180, 240)	(175, 245)	(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)		•	•	
	画 番 号	9	10	17	21	22	23	15	16	24	•	•	•	
	梅思日	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12		•	•	
	被 番 場 場	123456	123456	123456	123456	123456	123456	654321	654321	654321	•	•	•	
	患者名	OMO¥	〇四〇夫	OMO¥	O#O¥	OHO未	OMO¥	□野□彦	□野□彦	10野□彦	•	•	•	

第3図



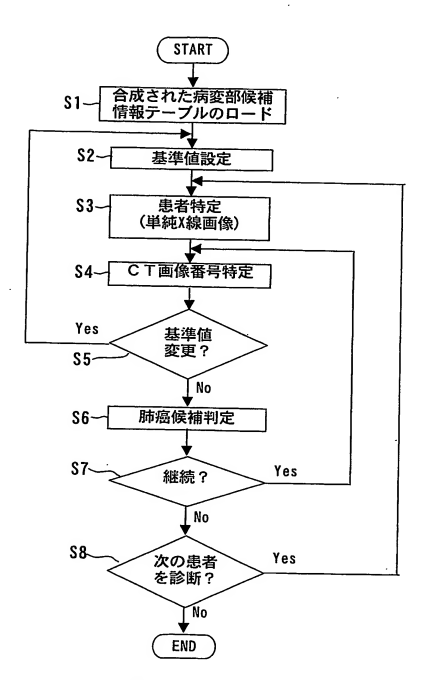
第4図

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				5/	13					
	特徴量 6 (凹凸程度)				•				•		
	特徴量 5 (円形性)									•	
	特徴量 4 (外接矩形の 面積)									•	
	特徴量3 (外接円 の径)								•	•	
<b>~</b>	特徴量 2 (面積)								•	•	
	特徴量1(有効径)	7	8	6	14	15	14	8	•	•	
	病変部候補 の座標	(200, 60)	(250, 80)	(100, 170)	(180, 220)	(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)	•	•	
	田為群	2002. 11. 10	2002. 11. 10	2002. 11. 10	2002. 11. 10	2002, 11, 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12	•	•	
	検査 識別番号	234567	234567	234567	234567	765432	765432	765432	•	•	
	患者名	OMO	¥O#O	OmO¥	OHO未	<b>∌□樋□</b>	□野□彦	□野□彦	•	•	

第5図

	_		11		<del></del>			<del>,</del> _	<b>,</b>							
		特徴量1(有効径)	7	8		6		14		15	14	8	-	•	•	
	X – T V	病変部候補 の座標	(200, 60)	(250, 80)		(100, 170)		(180, 220)		(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)		•	•	
	×	撮影日	2002. 11. 10	2002, 11, 10		2002, 11, 10		2002. 11. 10		2002, 11, 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12		•	•	
<b>U</b> ~		検 職別番号	234567	234567		234567		234567		765432	765432	765432	•	•	•	
		特徴量 1 (有効径)	7		8	6	13	14	12	15	14	8	•	•	•	
		病変部候補 の座標	(200, 250)		(300, 200)	(100, 350)	(170, 250)	(180, 240)	(175, 245)	(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)		•	•	
	СТ	画 番号	9		10	17	21	22	23	15 .	16	24	•	•	•	
		最終日	2002. 11. 11		2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002, 11, 11	2002. 11. 11	2002. 11. 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12	•	•	•	
		検査 餓別番号	123456		123456	123456	123456	123456	123456	654321	654321	654321	•	•	•	
		患者名	¥O#O		OMO¥	OIIO <del>*</del>	OHO*	OHO大	OmO ★	□野□彦	□野□彦	□野□彦	•	•		
		データ 番号		2	3	4	5	9	7	œ	6	01	•	•	•	

# 第6図



第7図

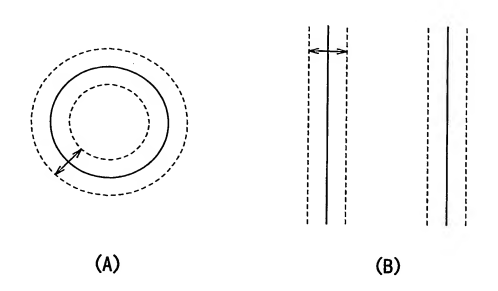
8/13

		5/13										
		4										•
		特徴量1(有效径)	7	8		6		14		15	14	
	X-TV	病変部候補の座標	(200, 60)	(250, 80)		(100, 170)		(180, 220)		(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)
		撮影日	2002. 11. 10	2002. 11. 10		2002, 11, 10		2002. 11. 10		2002, 11, 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12
		検査 識別番号	234567	234567	·	234567		234567		765432	765432	765432
		特徴量1 (有効径)	7		80	6	13	14	12	15	14	8
·		病変部候補 の座標	(200, 250)		(300, 200)	(100, 350).	(170, 250)	(180, 240)	(175, 245)	(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)
		画卷	9		10	17	21	22	23	15	16	24
	L O	撮影日	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12
(O)		検査 識別番号	123456	123456	123456	123456	123456	123456	123456	654321	654321	654321
		患者名	Ono¥		OHO*	OHOA	OMOX	OHOX	OmO¥	□野□彦	□野□彦	□野□彦
		デーを配合	_	2	6	4	5	9	7	8	6	9

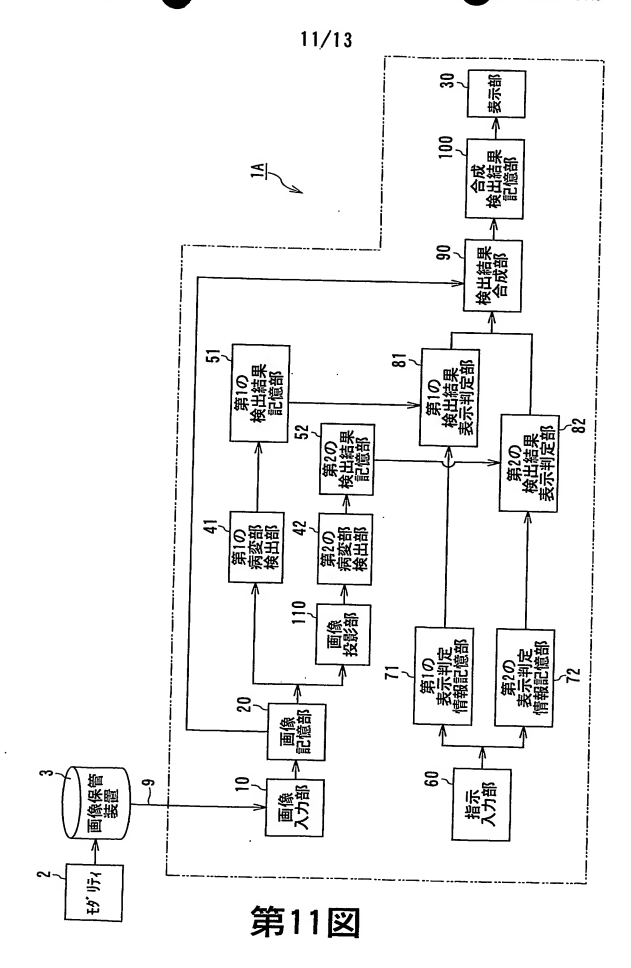
9/13

·	<u> </u>	/ I J										
		4	_									<b></b>
		特微量1 (有效径)	7	8		6		14		15	14	80
	X-TV	病変部候補 の座標	(200, 60)	(250, 80)		(100, 170)		(180, 220)		(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)
a3 a4	×	撮影日	2002. 11. 10	2002. 11. 10		2002. 11. 10		2002. 11. 10		2002. 11. 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12
		検査 識別番号	234567	234567		234567		234567		765432	765432	765432
		特徵量1 (有効径)	7		8	6	13	14	12	15	14	80
		病変部候補 の座標	(200, 250)		(300, 200)	(100, 350)	(170, 250)	(180, 240)	(175, 245)	(400, 300)	(410, 290)	(140, 300)
		画像番号	9		10	21	21	22	23	15	16	24
	C	撮影日	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 11	2002. 11. 12	2002. 11. 12	2002. 11. 12
•		検査 識別番号	123456	123456	123456	123456	123456	123456	123456	654321	654321	654321
		思者名	OIIIO <del>X</del>		OULO*	OMOX	OHOX	OHOA	OHO未	□野□彦	□野□彦	夏□樋□
		で報	-	7	က	4	5	9	7	80	6	10

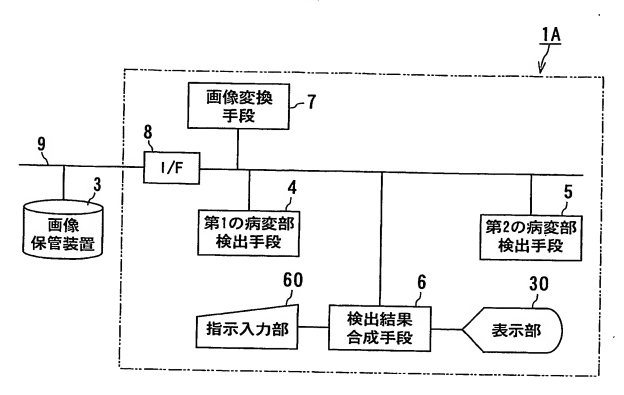
10/13



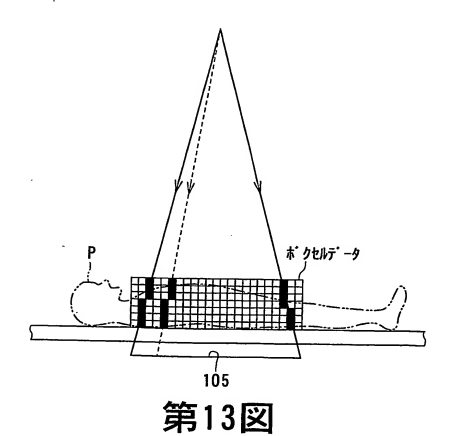
第10図



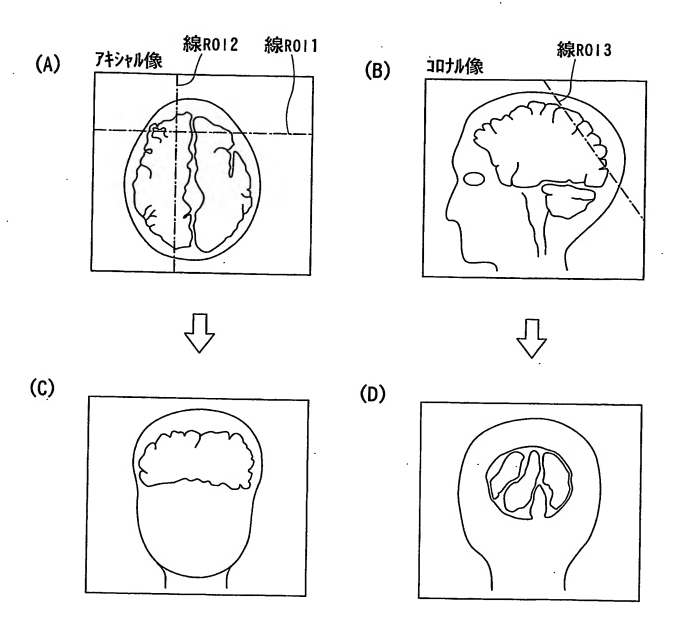
12/13



第12図



13/13



第14図



International application No.
PCT/JP03/1544

			PCT/J.	PU3/15443
A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl <sup>7</sup> A61B6/03			
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and	i IPC	
	DS SEARCHED			
Int.	documentation searched (classification system followe .Cl <sup>7</sup> A61B6/00-6/14, A61B5/055			
Koka	tion searched other than minimum documentation to to uyo Shinan Koho 1922-1996 i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2004	Toroku Jitsuyo Jitsuyo Shinan	o Shinan Koh u Toroku Koh	o 1994–2004 o 1996–2004
[ (Ka	data base consulted during the international search (na ST FILE, anbu or Byohen) AND Shogo AND			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a		· ·	Relevant to claim No.
X	JP 9-35043 A (Toshiba Medic Kabushiki Kaisha), 07 February, 1997 (07.02.97) Full text; Figs. 1 to 13 Full text; Figs. 1 to 13 (Family: none)			1,5,7,8, 12-15,19-20 2,4,6,9-11, 16-18
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family		
"A" docume consider earlier date "L" docume cited to special i docume means docume than the Date of the ac 20 Ja	categories of cited documents: and defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance locument but published on or after the international filing and which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ant published prior to the international filing date but later priority date claimed ctual completion of the international search anuary, 2004 (20.01.04)	"X" document of particu considered novel or step when the document of particu considered to involve combined with one combination being of document member of the in the considered to involve combined with one combination being of document member of the in the considered to involve combination being of the in the combination of the in the combination of the in the combination of the interval of the combination of the interval of the combination of the interval of the combination of th	t in conflict with the ciple or theory under allar relevance; the cleannot be consider ment is taken alone allar relevance; the clean inventive step or more other such a bobvious to a person of the same patent farternational search	skilled in the art amily h report
Name and ma Japar	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer		
Pacsimile No.		Telephone No.		



International application No. PCT/JP03/15443

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. X Claims Nos.: 3
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be exceeded and the comply with the prescribed requirements to such an
There is a passage "said second affected area detection as a
the "said second affected area detecting means". In even claim 1 to which claim 3 refers, (Continued to extra sheet.)
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
·
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
As only some of the required additional source for a super time to the super time time time time time time time time
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
the state of the party of aims 140s
No mouted additional and to
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
emark on Protest The additional search fees were accompanied by the analysis
The section as season less were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.



International application No.
PCT/JP03/15443

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet(1)

no mentioning "second affected area detecting means" is seen. Consequently the invention of claim 3 is unclear.



#### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/15443

A. 発明の属	ずる分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. C	l'A61B6/03		
B. 調査を行	· った分野		<del></del>
調査を行った最	小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. C	l'A61B6/00-6/14 l'A61B5/055		
最小限資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国実用著	5条公報 1922-1996年		
	展用新案公報 1971-2004年		
日本国登録到	<b>東用新案公報</b> 1994-2004年		
中华国关州和	<b>新案登録公報</b> 1996-2004年		
	した電子データベース (データベースの名称		
JICST	科学技術文献ファイル, [(患部 OR 病変) AN	ND 照合 AND 画像 AND モダリティ]	
C. 関連する	と認められる文献		
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
1	JP 9-35043 A (東芝メデ		Mara de de la companya de la company
	1997. 02. 07	(水) (水) (水) (水)	
$\mathbf{X}$	全文、第1-13図		1 5 7 0
			1, 5, 7, 8,
A .	全文、第1-13図	,	12-15, 19-20
			2, 4, 6, 9–11,
	(ファミリーなし)		16-18
•			
□ C欄の続き	にも文献が列挙されている。		
	この人間にいている。		紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
IA」特に関連の	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	された文献であって
「商品を出版」	日前の山原土とは休かっとって	出願と矛盾するものではなく、乳	B明の原理又は理論
以後に公司	日前の出願または特許であるが、国際出願日 表されたもの	の理解のために引用するもの	
「L」優先権主張	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当	的文献のみで発明
日若しくん	は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	とられるもの
文献 (理)	ヨを付す)	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに
「ロ」口頭による	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	550
· F 」国际山殿	目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献の	004
国際調査を完了し	した日	国際開 <b>本</b> ## 4 0 9 9 9 1	<del>004</del>
	20.01.2004	国際調査報告の発送日	
国際調査機関の名		特許庁審査官(権限のある職員)	2W 9309
日本国行	特許庁 (ISA/JP) 更番号100-8915	安田 明央 印	
東京都民	大番号100-8915 F代田区霞が関三丁目4番3号	Welling D. O.	
21-24 AP	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	電話番号 03-3581-1101	内線 3290



国際出願番号 PCT/JP03/15443

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第89	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により競技の銃甲の一部について作
成しなれ	かった。
1. 🔲	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
_	つまり、
	•
	·
2. X	
	ない国際田願の部分に係るものである。つまり、
	請求の範囲3には、「前記第2の病変部検出手段」という記載があるが、当該記載よりな前に「第2の病変部検出手段」という記載があるが、当該記載よ
	りも前に「第2の病変部検出手段」という記載はなく、また、請求の範囲3が引用する 請求の範囲1においても「第2の病変部検出手段」という記載がないために、請求の範
	囲3に係る発明の構成が不明瞭である。 
, ,	
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
	トレーン
<u> </u>	
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
Yh-1.+≥	ポペストシアンの国際山崎アーロトの翌四かます)
50 r=2	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
	·
	·
	·
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
ب ٠	の範囲について作成した。
. —	
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追
	加調査手数料の納付を求めなかった。
3. □	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に触せしなかったので、この同歴紀ではは、一つのよう
الا ٠٠	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
	The state of the s
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	•
4. □	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に始付しなかったので、この屋際電子担告は、またことで、こ
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	を打ている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 を手数料の異議の申立てに関する注意
	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。